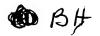
# **EUROPEAN PATENT OFFICE**



### **Patent Abstracts of Japan**

PUBLICATION NUMBER

10053583

PUBLICATION DATE

24-02-98

APPLICATION DATE

09-08-96

APPLICATION NUMBER

08211378

APPLICANT: MITSUBISHI CHEM CORP;

INVENTOR: TONO SUMIAKI;

INT.CL.

C07D401/12 A01N 43/56

TITLE

: PYRAZOLE COMPOUND AND

ANTIMICROBIAL, INSECTICIDAL AND ACARICIDAL AGENT CONTAINING THE SAME AS ACTIVE INGREDIENT

П

ABSTRACT: PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject new compound having high control effects against various kinds of pathogenic microbes, insect pests, etc., exhibiting resistance against conventional fungicides for agriculture and horticulture, etc., and useful as an active ingredient for highly safe fungicides, etc., reduced in residual toxicity, environmental pollutions exc.

> SOLUTION: A pyrazole compound of formula I [R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> are each OH, a 1-4C alkoxy, etc.; R<sup>3</sup> is H or acetyl; R is a 1-4C alkyl, (substituted) phenyl, etc.], e.g. N-[6-(4-trifluoromethylphenoxy)-3-phridylmethyl]-4-methoxy-1,3dimethyl-5-pyrazole caroxamide. The compound of formula I is obtained by reacting a compound of formula II (Z is chlorine, bromine) in the presence of a base (e.g. NaOH) in an aromatic hydrocarbon such as benzene or in a polar solvent such as a ketone or water at 0-30°C. The compound of formula I is contained as an active ingredient in an amount of 0.1-99.5wt.% in a fungicide for agriculture and horticulture, etc.

COPYRIGHT: (C)1998,JPO



(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平10-53583

(43)公開日 平成10年(1998) 2月24日

技術表示箇所

(51) Int.Cl.8

識別記号

庁内整理番号

FΙ

C 0 7 D 401/12

231

C 0 7 D 401/12

231

A 0 1 N 43/56

A 0 1 N 43/56

C

審査請求 未請求 請求項の数5 OL (全 10 頁)

(21)出願番号

特願平8-211378

(71) 出願人 000005968

三菱化学株式会社

(22)出願日

平成8年(1996)8月9日

東京都千代田区丸の内二丁目5番2号

(72)発明者 與村 伸夫

神奈川県横浜市青菜区鴨志田町1000番地

三菱化学株式会社横浜総合研究所内

(72)発明者 池田 芳哉

神奈川県横浜市青葉区鳴志田町1000番地

三菱化学株式会社横浜総合研究所内

(72)発明者 奥井 周子

神奈川県横浜市青葉区鴨志田町1000番地

三菱化学株式会社横浜総合研究所内

(74)代理人 弁理士 長谷川 曉司

最終頁に続く

### (54) 【発明の名称】 ピラゾール化合物およびこれを有効成分とする殺菌、殺虫、殺ダニ剤

#### (57)【要約】

【課題】 従来の農園芸用殺菌剤、殺虫剤及び殺ダニ剤 に抵抗性示す各種病原菌や害虫に対しても高い防除効果 を有する新規化合物を提供する。

【解決手段】 下記一般式(I)

#### 【化1】

[上記式中、R1及びR2の一方は水酸基、C1~C4のア ルコキシ基、アセトキシ基、C1~C4のハロアルコキシ 基、C1~C4のアルコキシアルコキシ基またはベンジル オキシ基を示し、他方は水素原子、C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>のアルキル 基またはハロゲン原子を示し、R®は水素原子またはア セチル基を示し、RはC1~C4のアルキル基、C1~C4 のハロアルコキシ基、C1~C4のハロアルキル基または ハロゲン原子から選ばれる置換基によって置換されてい てもよいフェニル基を示す]

【特許請求の範囲】 【請求項1】下記一般式(I) 【化1】

[上記式中、 $R^1$ 及び $R^2$ の一方は、水酸基、 $C_1$ ~ $C_4$ の アルコキシ基、アセトキシ基、C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>のハロアルコキ シ基、 $C_1 \sim C_4$ のアルコキシアルコキシ基またはベンジ ルオキシ基を示し、他方は水素原子、 $C_1 \sim C_4$ のアルキ ル基またはハロゲン原子を示す。R<sup>8</sup>は水素原子または アセチル基を示し、Rは $C_1$ ~ $C_4$ のアルキル基、 $C_1$ ~  $C_4$ のハロアルコキシ基、 $C_1 \sim C_4$ のハロアルキル基ま たはハロゲン原子から選ばれる置換基により置換されて もよいフェニル基を示す] で表されるピラゾール化合 物。

【請求項2】一般式(I)において、R1及びR2の一 方がC<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>のアルコキシ基である請求項1記載のピラ ゾール化合物。

【請求項3】請求項1に記載のピラゾール化合物を有効 成分として含む農園芸用殺菌剤。

【請求項4】請求項1に記載のピラゾール化合物を有効 成分として含む農園芸用殺虫剤。

【請求項5】請求項1に記載のピラゾール化合物を有効 成分として含む農園芸用殺ダニ剤。

# 【発明の詳細な説明】

## [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は新規なピラゾール化 合物及び該ピラゾール化合物を有効成分として含む農園 芸用の殺菌、殺ダニ剤に関する。

### [0002]

【従来の技術】従来、農園芸分野では、各種病虫害の防 除を目的とした様々な殺菌・殺虫剤が開発され実用に供 されている。しかしながら、従来汎用されている農園芸 用殺菌・殺虫剤は、殺菌・殺虫効果、殺菌・殺虫スペク トラムまたは残効性などの点において必ずしも満足すべ きものではない。また、施用回数や施用薬量の低減など の要求も満足しているとはいえないものであった。

【〇〇〇3】また、従来汎用の農薬に対して抵抗性を獲 得した病原菌や害虫の出現も問題となっている。例え ば、野菜、果樹、花卉、茶、ムギ類及びイネ等の栽培に おいて、様々な型の農薬、例えば、トリアゾール系、イ ミダゾール系、ピリミジン系、ベンズイミダゾール系、 ジカルボキシイミド系、フェニルアミド系、有機リン系 農薬等に抵抗性を獲得した種々の病原菌や害虫が各地で 出現しており、これらの病原菌や害虫に起因する各種病 害虫の防除が年々困難になっている。

【0004】さらに、ジチオカルバメート系やフタルイ

ミド系農薬等の様に病原菌や害虫が未だ抵抗性を獲得し ていない農薬もあるが、これらは一般に施用薬量や施用 回数が多く、環境汚染などの観点から好ましいものでは ない。従って、従来汎用の農園芸用殺菌・殺虫剤に抵抗 性を獲得した各種病原菌や害虫に対しても低薬量で十分 な防除効果を示し、しかも環境への悪影響が少ない新規 な殺菌・殺虫剤の開発が切望されている。

【0005】加えて、殺ダニ剤についても、従来汎用の 殺ダニ剤に抵抗性を示すダニに対しても優れた防除効果 を示し、安全性の高い殺ダニ剤の開発が期待されてい る。一方、特開平2-62876号公報または特願平8 -083587にはN- (フェノキシピリジルメチル) ピラゾールカルボキサミド化合物が開示されており、こ の化合物が殺虫、殺ダニ及び殺菌活性を有することが教 示されている。しかし、この刊行物にはピラゾール環の 3、4位の置換基として、アルキル基またはハロゲン原 子をもつ化合物等は開示されているものの、3、4位の 置換基がアルコキシ基で化合物については全く記載され ていない。また、特開平2-264760号公報及び特 開平7-173139号公報にはビラゾール環の3、4 位の置換基としてアルコキシ基を持つピラゾールカルボ キサミド化合物が開示されており、この化合物が殺虫、 殺ダニ及び殺菌活性を有することが教示されている。し かし、この刊行物にはアミノ部分の置換基として、N-(フェノキシピリジルメチル) 基については全く記載さ れていない。

### [0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、従来の農園 芸用殺菌剤、殺虫剤及び殺ダニ剤に抵抗性を示す各種病 原菌、害虫及びダニに対して高い防除効果を示し、農園 芸用の殺菌剤、殺虫剤及び殺ダニ剤の有効成分として有 用な化学物質を提供することを目的としている。また、 本発明の別の目的は、上記の特徴を有し、かつ、残留毒 性や環境汚染等の問題が軽減された安全性の高い農園芸 用の殺菌剤、殺虫剤及び殺ダニ剤の有効成分として有用 な化学物質を提供することにある。別の観点からは、上 記の有用性を有するN- [6-フェノキシー3-ピリジ ルメチル] ピラゾールカルボキサミド誘導体を提供する ことが本発明の目的である。

### [0007]

【課題を解決するための手段】本発明者は上記の課題を 解決すべく鋭意努力した結果、下記の式で示される新規 なピラゾール化合物が上記の特徴を有する化合物である ことを見いだし、本発明を完成するに至った。すなわち 本発明は、下記一般式(Ⅰ)

[0008]

【化2】

【0009】[上記式中、 $R^1$ 及び $R^2$ の一方は、水酸基、 $C_1 \sim C_4$ のアルコキシ基、 $C_1 \sim C_4$ のハロアルコキシ基、 $C_1 \sim C_4$ のアルコキシンスターのアルコキシを基またはベンジルオキシ基を示し、他方は水素原子、 $C_1 \sim C_4$ のアルキル基またはハロゲン原子を示す。  $R^3$ は水素原子またはアセチル基を示し、Rは $C_1 \sim C_4$ のハロアルコキシ基、 $C_1 \sim C_4$ のハロアルコキシ基、 $C_1 \sim C_4$ のハロアルキル基またはハロゲン原子から選ばれる置換基により置換されてもよいフェニル基を示す〕で表されるピラゾール化合物及びこの化合物を有効成分として含む農園芸用の殺菌、殺虫、殺ダニ剤を提供するものである。

【0010】以下、本発明を詳細に説明する。

#### [0011]

【発明の実施の形態】一般式(Ⅰ)で表される本発明の 化合物の置換基R1及びR2の一方は、水酸基;メトキシ 基、エトキシ基、nープロポキシ基、イソプロポキシ 基、n-ブトキシ基、イソブトキシ基、sec-ブトキ シ基、tーブトキシ基等のC<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>の直鎖もしくは分岐 鎖アルコキシ基:アセトキシ基:ジフルオロメトキシ 基、トリフルオロメトキシ基、2-フルオロエトキシ 基、2-クロロエトキシ基、2,2,2-トリフルオロ エトキシ基、2,2,2-トリクロロエトキシ基、3-クロロプロポキシ基、3ーブロモプロポキシ基、3, 3、3-トリフルオロプロポキシ基、2、2、3、3-テトラフルオロプロポキシ基、2,2,3,3,3-ペ ンタフルオロプロポキシ基、2,2-ジクロロ-3, 3,3-トリフルオロプロポキシ基、1,3-ジフルオ ロー2ープロポキシ基、1,1,1,3,3,3ーヘキ サフルオロー2ープロポキシ基、3,3,3ートリクロ ロプロポキシ基、4-クロロブトキシ基、4,4,4-トリフルオロブトキシ基、3、3、4、4、4ーペンタ フルオロブトキシ基等のC1~C4の直鎖もしくは分岐鎖 ハロアルコキシ基 ; メトキシメトキシ、エトキシメトキ シ、n-プロポキシメトキシ、エトキシエトキシ等のC 1~C4の直鎖もしくは分岐鎖アルコキシアルコキシ基; またはベンジルオキシ基を示し、他方は、水素原子;メ チル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、

【0014】[上記式中、R1、R2、R3及びRは前記

nーブチル基、イソブチル基、secーブチル基、tー ブチル基等のC<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>の直鎖もしくは分岐鎖アルキル 基:またはフッ素原子、塩素原子、ヨウ素原子等のハロ ゲン原子を示す。R®は水素原子;またはアセチル基を 示す。Rは、メチル基、エチル基、nープロピル基、イ ソプロピル基、n-ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、tーブチル基等のC1~C4の直鎖もしくは分 岐鎖アルキル基:ジフルオロメトキシ基、トリフルオロ メトキシ基、2-フルオロエトキシ基、2-クロロエト キシ基、2,2,2-トリフルオロエトキシ基、2. 2, 2-トリクロロエトキシ基、3-クロロプロポキシ 基、3-ブロモプロポキシ基、3、3、3-トリフルオ ロプロポキシ基、2,2,3,3-テトラフルオロプロ ポキシ基、2、2、3、3、3ーペンタフルオロプロポ キシ基、2、2-ジクロロ-3、3、3-トリフルオロ プロポキシ基、1、3ージフルオロー2ープロボキシ 基、1、1、1、3、3、3-ヘキサフルオロー2-プ ロポキシ基、3,3,3-トリクロロプロポキシ基、4 - クロロブトキシ基、4,4,4-トリフルオロブトキ シ基、3,3,4,4,4-ペンタフルオロブトキシ基 等のC<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>の直鎖もしくは分岐鎖ハロアルコキシ基; ジフルオロメチル基、トリフルオロメチル基、2-フル オロエチル基、2-クロロエチル基、2,2,2-トリ フルオロエチル基、2、2、2-トリクロロエチル基、 3-クロロプロピル基、3-ブロモプロピル基、3, 3,3-トリフルオロプロピル基、2,2,3,3-テ トラフルオロプロピル基、2、2、3、3、3ーペンタ フルオロプロピル基、2、2-ジクロロ-3、3、3-トリフルオロプロピル基、1,3-ジフルオロ-2-プ ロピル基、1,1,1,3,3,3-ヘキサフルオロー 2-プロピル基、3,3,3-トリクロロプロピル基、 4-クロロブチル基、4、4、4-トリフルオロブチル 基、3、3、4、4、4ーペンタフルオロブチル基等の C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>の直鎖もしくは分岐鎖ハロアルキル基: または フッ素原子、塩素原子、ヨウ素原子等のハロゲン原子等

【 0 0 1 2 】前記一般式 ( I ) で表される本発明の化合物は、例えば下記反応式に従って製造することができる。

の置換基で置換されてもよいフェニル基を示す。

【0013】 【化3】

$$\begin{array}{c} \mathbb{R}^1 & \mathbb{R}^2 & \mathbb{R}^3 \\ & \mathbb{C} \text{ONCH}_2 & \mathbb{C} \text{O-R} \\ & \mathbb{C} \text{H}_3 \end{array}$$

一般式(I)で定義したとおりであり、Zは塩素原子、

臭素原子、水酸基、メトキシ基、エトキシ基またはプロ ポキシ基を示す]

上記一般式(11)において、Zが塩素原子、臭素原子を示す場合には、溶媒としてベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素:アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン等のケトン類:クロロホルム、塩化メチレン等のハロゲン化炭化水素;水;酢酸メチル、酢酸エチル等のエステル類:またはテトラヒドロフラン、アセトニトリル、ジオキサン、N、Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドンまたはジメチルスルホキシド等の極性溶媒等を用い、0℃~30℃、好ましくは0℃~5℃で塩基の存在下反応を行うことが出来る。塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、ピリジンまたはトリエチルアミン等を用いることが出来る。

【0015】また、一般式(II)において、Zが水酸基、メトキシ基、エトキシ基、またはプロポキシ基である場合には、溶媒の非存在下、または、N,Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドンまたはジメチルスルホキシド等の高沸点溶媒中で150~250℃、好ましくは200~250℃で反応を行うことが出来る。

尚、一般式(II)で表される化合物は、例えば、TetrahedronLetters, 1591, (1971)に記載された方法に従って製造することが出来、また、一般式(III)で表される化合物は、例えば、Journal fur Praktische Chemie, 146, 95, (1936)に記載された方法に従って製造することが出来る。

【0016】一般式(I)で示される本発明化合物は、 いもち病菌、さび病菌、べと病菌等の植物病原菌に対し て高い殺菌効果を有しており、農園芸用の殺菌剤の有効 成分として有用である。また、本発明の化合物はセジロ ウンカ、トビイロウンカ、ヒメトビウンカ等のウンカ 類、ツマグロヨコバイ、オオヨコバイ等のヨコバイ類、 モモアカアブラムシ等のアブラムシ類等の半翅目:ハス モンヨトウ、ニカメイチュウ、コブノメイガ、コナガ類 等の鱗翅目;アズキゾウムシ等の鞘翅目;イエバエ、ネ ッタイシマカ、アカイエカ等の双翅目;直翅目の昆虫、 並びに、ナミハダニ、ニセナミハダニ、ミカンハダニ等 のダニ目の卵および幼虫に対して高い防除活性を有して いるので、農園芸用の殺虫剤及び殺ダニ剤の有効成分と しても有用である。もっとも、本発明の化合物の防除対 象となる植物病原菌、昆虫、ダニは上記に例示したもの に限定されることはない。

【0017】一般式(I)で示される本発明化合物を農園芸用の殺菌剤、殺虫剤及び殺ダニ剤として使用する場合には、単独で用いてもよいが、好ましくは当業界で汎用される農薬補助剤を加えた組成物として用いるのが好ましい。農園芸用殺菌剤、殺虫剤及び殺ダニ剤の剤型は特に限定されないが、例えば乳剤、水和剤、粉剤、フロ

アブル剤、細粒剤、粒剤、錠剤、油剤、噴霧剤、煙霧剤 等の形態とすることが好適である。上記の化合物の1種 又は2種以上を有効成分として配合することができる。 【0018】上記の農園芸用の殺菌剤、殺虫剤及び殺ダ 二剤を製造するために用いられる農薬補助剤は例えば、 農園芸用の殺菌剤、殺虫剤及び殺ダニ剤の効果の向上、 安定化、分散性の向上等の目的で使用することが出来 る。たとえば、担体(希釈剤)、展着剤、乳化剤、湿展 剤、分散剤、崩壊剤等を用いることができる。液体担体 としては、水:トルエン、キシレン等の芳香族炭化水 素:メタノール、ブタノール、グリコール等のアルコー ル類: アセトン等のケトン類: ジメチルホルムアミド等 のアミド類;ジメチルスルホキシド等のスルホキシド 類:メチルナフタレン;シクロヘキサン:動植物油:ま たは脂肪酸等を挙げることができる。また、固体担体と してはクレー、カオリン、タルク、珪藻土、シリカ、炭 酸カルシウム、モンモリナイト、ベントナイト、長石、 石英、アルミナ、鋸屑、ニトロセルロース、デンプン、 アラビアゴム等を用いることが出来る。乳化剤、分散剤 としては通常の界面活性剤を使用することが出来、例え ば、高級アルコール硫酸ナトリウム、ステアリルトリメ チルアンモニウムクロライド、ポリオキシエチレンアル キルフェニルエーテル、ラウリルベタイン等の陰イオン 系界面活性剤;陽イオン系界面活性剤;非イオン系界面 活性剤:または両性イオン系界面活性剤等を用いること が出来る。また、ポリオキシエチレンノニルフェニルエ ーテル、ポリオキシエチレンラウリルフェニルエーテル 等の展着剤;ジアルキルスルホサクシネート等の湿展 剤;カルボキシメチルセルロース、ポリビニルアルコー ル等の固着剤;リグニンスルホン酸ナトリウム、ラウリ ル硫酸ナトリウム等の崩壊剤を用いることができる。 【0019】本発明の農園芸用殺菌剤、殺虫剤及び殺ダ 二剤における有効成分の含有量は、0.1~99.5% の範囲から選ばれ、製剤形態、施用方法等の種々の条件 により適宜決定すればよいが、例えば、粉剤では約0. 5~20重量%程度、好ましくは1~10重量%、水和 剤では約1~90重量%程度、好ましくは10~80重 量%、乳剤では約1~90重量%程度、好ましくは10 ~40重量%の有効成分を含有するように製造すること が好適である。

【〇〇20】例えば、乳剤の場合、有効成分である上記化合物に対して溶剤及び界面活性剤等を混合して原液の乳剤を製造することが出来、さらにこの原液を使用に際して所定濃度に水で希釈して施用することが出来る。水和剤の場合、有効成分の上記化合物、固形担体及び界面活性剤等を混合して原液を製造し、さらにこの原液を使用に際して所定濃度に水で希釈して施用することが出来る。粉剤の場合、有効成分の上記化合物、固形担体等を混合してそのまま施用することができ、粒剤の場合には、有効成分の上記化合物、固形担体及び界面活性剤等

を混合して造粒することにより製造し、そのまま施用することが出来る。もっとも、上記の各製剤形態の製造方法は上記のものに限定されることはなく、有効成分の種類や施用目的等に応じて当業者が適宜選択することができるものである。

【0021】本発明の農園芸用殺菌剤、殺虫剤及び殺ダ 二剤には、有効成分である本発明の化合物以外に、他の 殺菌剤、殺虫剤、殺ダニ剤、除草剤、昆虫生育調整剤、 肥料、土壌改良剤等の任意の有効成分を配合してもよ い。本発明の農園芸用殺菌剤、殺虫剤及び殺ダニ剤の施 用方法は特に限定されるものではなく、茎葉散布、水面 施用、土壌処理、種子処理等のいずれの方法でも施用す ることが出来る。例えば、茎葉散布の場合、5~100 Oppm, 好ましくは10~500ppmの濃度範囲の 溶液を10アール当たり100~200 L程度の施用量 で用いることができる。水面施用の場合の施用量は通 常、有効成分が5~15%の粒剤では10アール当たり 1~10Kgである。土壌処理の場合、5~1000p pmの濃度範囲の溶液を1m<sup>2</sup>当たり1~10し程度の 施用量で用いることができる。種子処理の場合、種子重 量1Kg当たり10~1000ppmの濃度範囲の溶液 を10~100m1程度施用処理することができる。以 下、本発明を実施例によりさらに具体的に説明するが、 本発明の範囲は以下の実施例に限定されることはない。

### 【 O O 2 2 】 【実施例】

<実施例1> N-[6-(4-トリフルオロメチルフェノキシ)-3-ピリジルメチル<math>]-4-メトキシー1, 3-ジメチル-5-ピラゾールカルボキサミドの製造

4-メトキシー1.3-ジメチルー5ーピラゾールカルボン酸1.7gと塩化チオニル5gを1時間加熱還流した。塩化チオニルを減圧下に留去した後、残渣をトルエン20m1に溶解した。この溶液を5-アミノメチルー2ー(4-トリフルオロメチルフェノキシ)ピリジン2.7gおよびトリエチルアミン1.2gのトルエン溶液30m1中に0~10℃で滴下した。滴下後室温で2時間撹拌した後、反応液を氷水に注ぎトルエンで抽出した。トルエン層を炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄した。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下に留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、表1に記載の化合物(No.8)3.8gを得た。

【0023】上記化合物のNMR、「Rは以下の通りであった。

 $^{1}$ H-NMR (CDC  $^{1}$ 3)  $\delta$ ppm: 2. 29 (3H, s), 3. 84 (3H, s), 4. 10 (3H, s), 4. 58 (2H, d), 6. 98 (1H, d), 7. 2 3 (2H, d), 7. 56 (1H, b), 7. 65 (2H, d), 7. 76 (1H, dd), 8. 17 (1H, dd)

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3380, 1660, 160 0, 1480, 1320, 1280, 1160, 112 0, 1060

【0024】<実施例2>実施例1の方法に準じて表1 に記載の化合物を得た。表中、\*印の付いている数字 は、屈折率を表す。

[0025]

【表1】

表 1

化合物No.	R'	R²	R³	R	融点(℃) 又は屈折率
1	CH <sub>3</sub>	ОН	н	CF3	無定形固体
2	CH3	ОН	Н	———CF3	162-164
3	CH <sub>3</sub>	ОН	Н	OCHF2	189-191
4	CH:	OCHs	н	<b>-</b>	105-106
5	C H 3	OCH	н	—€—CH3	85-86
6	CH3	OCH:	н	—CI	104-105
7	CHı	OCH	Н.	—  CF₃	1.5453 (23°C) '
8	CH,	OCH2	. н	CF3	1 1 5
9	CH3	OCH	н	OCHF2	1. 5515 (25℃)
1 0	СHз	OCH <sub>3</sub>		——OCHF₂	59-61
1 1	CH2	OC2Hs	н	—CF₃	1. 5409 (24°C)
1 2	C H a	OC <sub>3</sub> H <sub>7</sub> <sup>n</sup>	Н	→CF3	1. 5380 (24°C)

[0026]

【表2】

表 1 続き

化含物No.	R ¹	R²	R ³	R	融点 (℃)
		<del></del>			又は屈折率
1 3	CH <sub>3</sub>	-0	н	CF3	1. 5 5 7 2 (24°C) °
1 4	CH,	-0	н	CF3	1 1 1 - 1 1 2
1 5	CH,	-0	н		96-98
1 6	CH <sub>3</sub>	OCHF2	н	€CF3	6 2 - 6 4
1 7	CH <sub>3</sub>	OCHF2	н	$-$ CF $_3$	116-117
18	CH <sub>3</sub>	OCHFz	н	-CHF2	92-93
1 9	CH <sub>3</sub>	осн,осн,	н	— CF3	1. 5 3 7 0 (25℃) *
2 0	CH.	ососн.	н	—CF₃	8 8 - 9 0
2 1	C 2 H 5	осн,	н	—CF3	1. 5 4 4 1 (25°C) *
2 2	CH <sub>3</sub> O	Н	H	→CF <sub>3</sub>	1 1 3 - 1 1 4
2 3	сн.о	C1 .	н	—  CF₃	1. 5 4 3 0 (23°C) *
2 4	CH,	осн .	COCH:	-CF <sub>3</sub>	1. 5 4 6 1 (24°C) *

【0027】尚、化合物No.1のNMRデータは、以下の通りであった。

 $^{1}$ H-NMR (CDC  $_{13}$ )  $\delta$  ppm: 2.03 (3H, s), 4.06 (3H, s), 4.55 (2H, d), 6.92 (1H, d), 7.27 (1H, d), 7.35 (1H, s), 7.45 (2H, m), 7.75 (2H, m), 8.08 (1H, d), 8.50 (1H, s)

以下、本発明の化合物を有効成分として含む農園芸用殺菌剤、殺虫剤及び殺ダニ剤の製剤例を示すが、本発明の 農園芸用剤の形態は下記のものに限定されることはない。

【0028】<製剤例1> 水和剤 本発明の化合物20重量部、カープレックス#80(ホ ワイトカーボン、塩野義製薬株式会社、商品名)20重量部、STカオリンクレー(カオリナイト、土屋カオリン社、商品名)52重量部、ソルボール9047K(アニオン性界面活性剤、東邦化学株式会社、商品名)5重量部、ルノックスP65L(アニオン性界面活性剤、東邦化学株式会社、商品名)3重量部を配合し、均一に混合粉砕して、有効成分20重量%の水和剤を得た。

【0029】<製剤例2> 粉剤

本発明の化合物2重量部、クレー(日本タルク社製)9 3重量部、カープレックス#80(ホワイトカーボン、 塩野義製薬株式会社、商品名)5重量部を均一に混合粉 砕して、有効成分2重量%の粉剤を製造した。

【0030】<製剤例3> 乳剤

本発明の化合物20重量部をキシレン35重量部および

ジメチルホルムアミド30重量部からなる混合溶媒に溶解し、これにソルボール3005X(非イオン性界面活性剤とアニオン性界面活性剤の混合物、東邦化学株式会社、商品名)15重量部を加えて、有効成分20重量%の乳剤を得た。

【0031】<製剤例4> フロアブル剤

本発明の化合物30重量部、ソルボール9047K 5 重量部、ソルボンT-20(非イオン性界面活性剤、東邦化学株式会社、商品名)3重量部、エチレングリコール8重量部および水44重量部をダイノミル(シンマルエンタープライゼス社製)で湿式粉砕し、このスラリー状混合物に1重量%キサンタンガム(天然高分子)水溶液10重量部を加え、良く混合粉砕して、有効成分20重量%のフルアブル剤を得た。

【0032】<試験例1> トビイロウンカの幼虫に対する殺虫効果

ガラス円筒(内径3cm×長さ17cm)に稲の芽だし苗をセットし、トビイロウンカ4令幼虫を5頭放虫した。製剤例3の処方に従って製造した本発明の農園芸用殺虫剤の水希釈液0.5m1を上記のガラス円筒に散布塔(みずほ理化製)を用いて散布した(1濃度、2反復)。処理5日後に、幼虫の生死及び苦悶を調査し、苦悶虫を1/2頭死として殺虫率(%)を求めた。結果を表2に示す(表中の化合物番号は表1に対応している)。

【0033】 【表3】

表 2

化合物No.	濃度(ppm)	殺虫率 (%)
4	500	100
5	500	100
6	500	100
7	500	100
8	500	100
9	500	100
10	500	100
11	500	9 0
1 2	500	100
16	500	100
1 7	500	9 0
18	5 0 <b>0</b>	100
19	500	100
20	500	100
2 1	500	100
22	500	100
2 4	500	100

【0034】<試験例2> コナガの幼虫に対する殺虫

#### 効果

製剤例1の処方に従って製造した本発明の農園芸用殺虫剤の水希釈液中に、キャベツ切葉(直径6cm)を1分間浸漬した。浸漬後風乾し、ブラスチックカップ(内径7cm)にいれ、このカップ内にコナガの3令幼虫を5頭放虫した(1濃度、2反復)。放虫4日後に幼虫の生死及び苦悶を調査し、苦悶虫を1/2頭死として殺虫率(%)を求めた。結果を表3に示す(以下の表中、化合物番号は表1に対応している)。

【0035】 【表4】

表 3

化合物No.	濃度(ppm)	殺虫率(%)
4	500	100
5	500	100
6	500	100
7	500	100
8	500	100
9	500	100
1 0	<b>500</b>	100
16	500	100
17	500	100
18	500	100
2 1	500	100
2 2	500	9 0
24	500	100

【0036】<試験例3> ナミハダニの成虫に対する 殺ダニ効果

インゲンのリーフディスク上(直径3cm)に10頭の ナミハダニ雌成虫を放虫した。製剤例1の処方に従って 製剤した本発明の農園芸用殺ダニ剤を水で所定濃度に希 釈した液3.5m1を、上記のディスク上に回転式散布 搭(みずほ理化製)を用いて散布した(1濃度、2反 復)。処理24時間後に成虫の生死を調査し殺ダニ率 (%)を求めた。結果を表4に示す。

【0037】<試験例4> ナミハダニの卵に対する殺 ダニ効果

インゲンのリーフディスク上(直径3cm)に5頭のナミハダニ雌成虫を放虫した。放虫後20時間リーフディスクに産卵させ、その後、雌成虫を除去した。製剤例1の処方に従って製剤した本発明の農園芸用殺ダニ剤を水で所定濃度に希釈した液3.5mlを、上記のディスク上に回転式散布搭(みずほ理化製)を用いて散布した(1濃度、2反復)。処理8日後に未孵化卵数と孵化幼虫数を調査し殺卵率(%)を求めた。結果を表4に示す。

[0038]

【表5】

表 4

————— 化合物No.	濃度(ppm)		殺卵率 (%)
7	500	100	100
9	500	100	100
10	500	100	100
21	500	100	100
24	500	100	100
	200	100	100

【0039】<試験例5> イネいもち病に対する殺菌 効果

直径6 cmの樹脂製ポットで1ポット当り10株のイネ (品種:アキニシキ)を育成した。製剤例1の処方に従って製剤した本発明の農園芸用殺菌剤(水和剤)を水で 所定濃度に希釈し、上記のイネ(3~4葉期)に1ポット当り10 m1の割合で茎葉散布した。散布した薬液を 風乾した後のイネに、オートミール培地で培養したイネ

いもち病菌 (Magnaporthe grisea) の胞子懸濁液 (5.0×10<sup>5</sup> 胞子/ml) を噴霧接種 し、25℃の湿室に24時間保った。その後、温室内 (22~25℃) で7日間放置し、出現した病斑数を測定し、下記式により防除価を算出した。結果を表5に示す。

[0040]

【数1】

(無処理区1葉当りの病斑数) - (処理区1葉当りの病斑数)

防除価 =----×100 (%) (無処理区1葉当りの病斑数)

【0041】 【表6】

表 5

化合物No.	濃度(ppm)	防除価(%)
4	250	100
5	250	100
6	250	100
7	250	100
8	250	100
9	250	100
10	250	100
13	250	9 5
14	250	9 2
16	250	100
17	250	93
18	250	100
19	250	100
2 2	250	9 6
2 4	250	100

直径6cmの樹脂製ポットで、1ポット当り3株のイネ(品種:レッドチェリー)を育成した。製剤例1の処方に従って製剤した本発明の農園芸用殺菌剤(水和剤)を水で所定濃度に希釈し、上記のイネ(3~4葉期)に1ポット当り10mlの割合で茎葉散布した。散布した薬液を風乾した後のイネに、トマト切葉上で培養したトマト疫病菌(Phytophthora infestans)の遊走子嚢懸濁液(5.0×10⁴遊走子嚢/m1)を噴霧接種し、25℃の湿室に24時間保った。その後、温室内(20~22℃)で4日間放置し、葉中に出現した病斑数を測定し発病指数でしめし、下記式により防除価を算出した。結果を表6に示す。

[0043].

発病指数 0:無病斑

1:病斑面積1/3以下

3:病斑面積1/3~2/3

5:病斑面積2/3以上

 $n_x:1$ ポット当りの、上記発病指数がxであるトマトの棄数

【0044】 【数2】

【0042】<試験例6> トマト疫病に対する殺菌効果

発病度 (%) =  $-\frac{0 \times n_0 + 1 \times n_1 + 3 \times n_3 + 5 \times n_5}{5 (n_0 + n_1 + n_3 + n_5)} \times 100$ 

[0045]

【数3】

## 無処理区発病度-処理区発病度

防除価 (%) =----×100 無処理区発病度

【0046】 【表7】

表 6

【発明の効果】本発明のピラゾール化合物は各種の植物 病原菌、害虫、及びダニに対して極めて優れた防除効果 を有している。本発明のピラゾール化合物は農園芸用の 殺菌剤、殺虫剤及び殺ダニ剤として有用である。

化合物No.	濃度(ppm)	防除価(%)
2	250	100
3	250	96
4	250	100
5	250	100
6	250	100
7	250	100
8	250	100
9	250	93
10	250	100
14	250	100
1 5	250	100
16	250	100
17	250	100
18	250	100
19	250	100
2 2	250	100
2 4	250	100

[0047]

フロントページの続き

(72)発明者 富田 啓文

神奈川県横浜市青葉区鴨志田町1000番地 三菱化学株式会社横浜総合研究所内 (72)発明者 東野 純明

神奈川県横浜市青葉区鴨志田町1000番地 三菱化学株式会社横浜総合研究所内